# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-128970

(43)Date of publication of application: 08.05.2003

(51)Int.Cl.

CO9D 11/00 B41J 2/01 B41M 5/00

(21)Application number: 2001-329207

(71)Applicant: KONICA CORP

(22)Date of filing:

26.10.2001

(72)Inventor: NAKAMURA MASAKI

ASATAKE ATSUSHI

# (54) INK JET PIGMENT INK AND INK JET CARTRIDGE USING THE SAME, INK JET IMAGE-RECORDING METHOD AND INK JET RECORDED IMAGE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an ink jet pigment ink which gives ink jet recorded images having excellent glossiness and transparency and has improved light resistance and indoor fading resistance, to provide an ink jet cartridge using the ink jet pigment ink, to provide an ink jet image-recording method, and to provide an ink jetrecorded image.

SOLUTION: This ink jet pigment ink comprising at least pigment particles, a hydrophilic solvent and water is characterized in that at least one color of the ink jet pigment ink has a dynamic surface tension of 32 to 50 mN/m and a dynamic surface tension-static surface tension difference of ≤10 mN/m.

# (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公閱番号 特開2003-128970 (P2003-128970A)

最終頁に続く

(43)公開日 平成15年5月8日(2003.5.8)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
C09D 11/00		C 0 9 D 11/00	2 C 0 5 6
В41Ј 2/01		B41M 5/00	E 2H086
B41M 5/00		В 4 1 Ј 3/04	101Y 4J039

審査請求 未請求 請求項の数18 OL (全 18 頁)

(21)出願番号	特願2001-329207(P2001-329207)	(71)出願人	000001270 コニカ株式会社
(22)出顯日	平成13年10月26日(2001.10.26)	(72)発明者	東京都新宿区西新宿1丁目26番2号 中村 正樹 東京都日野市さくら町1番地コニカ株式会
		(72)発明者	社内 朝武 教 東京都日野市さくら町1番地コニカ株式会 社内

(54) 【発明の名称】 インクジェット用顔料インクとそれを用いたインクジェットカートリッジ、インクジェット画像 記録方法及びインクジェット記録画像

# (57)【要約】

【課題】 本発明の目的は、インクジェット記録画像の 光沢性、透明感に優れ、かつ耐光性、室内褪色性が改良 されたインクジェット用顔料インクとそれを用いたイン クジェットカートリッジ、インクジェット画像記録方法 及びインクジェット記録画像を提供することにある。

【解決手段】 少なくとも顔料粒子、親水性溶剤及び水を含有するインクジェット用顔料インクにおいて、該インクジェット用顔料インクの少なくとも一色が、動的表面張力が $32\sim50\,\mathrm{mN/m}$ で、かつ動的表面張力と静的表面張力との差が $10\,\mathrm{mN/m}$ 以下であることを特徴とするインクジェット用顔料インク。

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも顔料粒子、親水性溶剤及び水 を含有するインクジェット用顔料インクにおいて、該イ ンクジェット用顔料インクの少なくとも一色が、動的表 面張力が32~50mN/mで、かつ動的表面張力と静\*

武(1)

再分散係数=再分散後の顔料粒子の二次体積平均粒子径/再分散前の顔料

粒子の二次体積平均粒子径

前記顔料粒子の二次体積平均粒子径が、 【請求項3】 に記載のインクジェット用顔料インク。

【請求項4】 前記顔料粒子の平均ゼータ電位が-10 ~-150mVであることを特徴とする請求項1~3の いずれか1項に記載のインクジェット用顔料インク。

【請求項5】 静的表面張力が、25~45mN/mで あることを特徴とする請求項1~4のいずれか1項に記 載のインクジェット用顔料インク。

【請求項6】 pHが、7. O以上であることを特徴と する請求項1~5のいずれか1項に記載のインクジェッ ト用顔料インク。

【請求項7】 前記親水性溶剤含有量が、5~70質量 %であることを特徴とする請求項1~6のいずれか1項 に記載のインクジェット用顔料インク。

【請求項8】 多価金属イオン含有量が、5ppm以下 であることを特徴とする請求項1~7のいずれか1項に 記載のインクジェット用顔料インク。

【請求項9】 アニオン界面活性剤を含有することを特 徴とする請求項1~8のいずれか1項に記載のインクジ ェット用顔料インク。

【請求項10】 ノニオン界面活性剤を含有することを 30 特徴とする請求項1~8のいずれか1項に記載のインク ジェット用顔料インク。

【請求項11】 カチオン界面活性剤を含有することを 特徴とする請求項1~8のいずれか1項に記載のインク ジェット用顔料インク。

【請求項12】 アニオン界面活性剤とノニオン界面活 性剤とを含有することを特徴とする請求項1~8のいず れか1項に記載のインクジェット用顔料インク。

【請求項13】 前記顔料粒子が、表面に極性基を有し ていることを特徴とする請求項1~12のいずれか1項 40 インクジェット画像を得ることができる。 に記載のインクジェット用顔料インク。

【請求項14】 前記顔料粒子が、表面を高分子化合物 で被覆されていることを特徴とする請求項1~12のい ずれか1項に記載のインクジェット用顔料インク。

【請求項15】 水溶性高分子または水不溶性高分子分 散液を含有することを特徴とする請求項1~14のいず れか1項に記載のインクジェット用顔料インク。

【請求項16】 請求項1~15のいずれか1項に記載 のインクジェット用顔料インクを少なくとも1つ収容し たインク収容部を有することを特徴とするインクジェッ 50 好である顔料を着色剤として用いる顔料インクが使用さ

\*的表面張力との差が10mN/m以下であることを特徴 とするインクジェット用顔料インク。

【請求項2】 下記式(1)で表される再分散係数が3 以下であることを特徴とする請求項1記載のインクジェ ット用顔料インク。

トカートリッジ。

10~90nmであることを特徴とする請求項1又は2 10 【請求項17】 請求項1~15のいずれか1項に記載 のインクジェット用顔料インクを少なくとも1つ用いて 画像形成することを特徴とするインクジェット画像記録 方法。

> 【請求項18】 請求項1~15のいずれか1項に記載 のインクジェット用顔料インクを少なくとも1つ用い て、インクジェット画像記録を行うことにより形成され たことを特徴とするインクジェット記録画像。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、インクジェット用 20 顔料インクとそれを用いたインクジェットカートリッ ジ、インクジェット画像記録方法及びインクジェット記 録画像に関する。

[0002]

【従来の技術】インクジェット記録は、インクの微小液 滴を種々の作動原理により飛翔させて記録媒体に付着さ せ、画像、文字等の記録を行うものであるが、比較的高 速、低騒音、多色化が容易であるという利点を有してい る。

【0003】また、近年の技術進歩により、染料インク によるインクジェットプリントが、その銀塩写真に迫る 高画質や装置の低価格化に伴い、その普及を加速させて

【0004】染料は溶媒に可溶であり、色素分子は分子 状態もしくはクラスター状態で着色している。従って、 各分子の環境が似通っているために、その吸収スペクト ルはシャープであり高純度で鮮明な発色を呈する。更 に、粒子に起因する粒状パターンがなく、また、散乱光 や反射光が発生しないため、透明性が高く色相も鮮明な

【0005】しかしその一方で、光化学反応等により分 子が破壊された場合には、分子数の減少がそのまま着色 濃度に反映するために、耐光性が悪いという欠点を有し ている。染料インクを用いたインクジェット記録画像 は、高画質であるが、経時保存による画像品質の低下が 大きく、画像保存性の観点で銀塩写真を凌駕する技術が 未だ現れていないのが現状である。

【0006】染料インクに対して、光による退色に強い 画像を必要とする用途向けのインクとして、耐光性が良

れている。しかしながら、顔料は染料と比べて顔料粒子 として存在するため、光の散乱を受けやすく、低光沢性 で透明感のない画像を与えるので、色再現性の点で染料 には及ばない欠点があった。

【0007】この欠点を克服するために、顔料粒子とし て、分散により分散粒径の小さい顔料インクを調製し て、色再現を向上することが試みられている。しかしな がら、一般的に、一次粒子が小さくなるほど、顔料の分 散及び安定性の確保が難しくなり、また粘度上昇等の悪 影響があり、実用化には至っていない。

【0008】また、顔料インク画像の光沢性を向上する 方法として、顔料インク溶剤として、例えば、トリエチ レングリコールモノブチルエーテルの比率を高くした り、あるいは1,2-ヘキサンジオール等の動的表面張 力低下能を有する溶剤比率を高くする方法が知られてい るが、上記溶剤の比率が高くなるに伴い顔料粒子の分散 安定性が劣化し、その使用量には自ずと制限があるのが 現状である。

【0009】一方、顔料の微粒子化技術として、例え ば、分散剤なしで分散が可能な顔料(以下、この顔料を 20 自己分散顔料と称す)、あるいは顔料粒子表面を、分散 性を有する高分子化合物で被覆した高分子被覆顔料等が 知られている。

【0010】上記自己分散顔料は、例えば、WO97/ 48769号公報、特開平11-57458号公報、同 11-189739号公報、特開2000-26509 4公報等に記載の顔料粒子表面をスルホン化剤、酸化剤 等を用いて修飾する方法、特開平11-49974号公 報、特開2000-273383公報、同200-30 3014公報等に記載の顔料誘導体をミリングなどの処 30 理で顔料粒子表面に吸着させる方法、特願2000-3 77068、同2001-1495、同2001-23 4966に記載の顔料と顔料誘導体を溶媒に溶解した 後、貧溶媒中で晶析させる方法等により得ることがで き、高分子化合物を用いないで、小粒径で分散安定性の 良い顔料インクを調製することができる。

【0011】また、高分子被覆顔料は、例えば、特開平 8-71405号公報に記載の顔料粒子を高分子化合物 で分散させ、高分子化合物を有機溶媒で溶解した後水中 で転相乳化する方法、色材協会誌、70、503(19 40 97) に記載の顔料粒子表面にモノマーを吸着させた 後、重合させる方法、色材協会誌、69、743(19 96)及び同72、748(1999)に記載の顔料粒 子表面に重合開始剤を導入した後、モノマーと共に重合 させる方法等により得ることができ、これらは顔料粒子 表面に強固な高分子膜が形成されており、更に遊離の高 分子化合物が顔料インク中に存在しないため、分散安定 性の高い顔料インクを得ることができる。

【0012】しかしながら、上記に記載の方法で得られ た顔料粒子は、いずれも高い分散安定性を有してはいる 50 を特徴とする前記1~8項のいずれか1項に記載のイン

が、それにより形成されるインクジェット形成画像は、 顔料粒子が微粒子であるが故に、画像の耐光性や室内褪 色性(酸化性ガス耐性)に劣るという課題を有してお り、更なる技術向上が求められている。

#### [0013]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記課題を 鑑みなされたのであり、その目的は、インクジェット記 録画像の光沢性、透明感に優れ、かつ耐光性、室内褪色 性が改良されたインクジェット用顔料インクとそれを用 10 いたインクジェットカートリッジ、インクジェット画像 記録方法及びインクジェット記録画像を提供することに ある。

#### [0014]

【課題を解決するための手段】本発明の上記目的は、下 記の構成により達成された。

【0015】1.少なくとも顔料粒子、親水性溶剤及び 水を含有するインクジェット用顔料インクにおいて、該 インクジェット用顔料インクの少なくとも一色が、動的 表面張力が32~50mN/mで、かつ動的表面張力と 静的表面張力との差が10mN/m以下であることを特 徴とするインクジェット用顔料インク。

【0016】2. 前記式(1)で表される再分散係数が 3以下であることを特徴とする前記1項記載のインクジ ェット用顔料インク。

【0017】3. 前記顔料粒子の二次体積平均粒子径 が、10~90nmであることを特徴とする前記1又は 2項に記載のインクジェット用顔料インク。

【0018】4. 前記顔料粒子の平均ゼータ電位が-1 0~-150mVであることを特徴とする前記1~3項 のいずれか1項に記載のインクジェット用顔料インク。

【0019】5. 静的表面張力が、25~45mN/m であることを特徴とする前記1~4項のいずれか1項に 記載のインクジェット用顔料インク。

【0020】6. pHが、7. 0以上であることを特徴 とする前記1~5項のいずれか1項に記載のインクジェ ット用顔料インク。

【0021】7.前記親水性溶剤含有量が、5~70質 量%であることを特徴とする前記1~6項のいずれか1 項に記載のインクジェット用顔料インク。

【0022】8.多価金属イオン含有量が、5ppm以 下であることを特徴とする前記1~7項のいずれか1項 に記載のインクジェット用顔料インク。

【0023】9. アニオン界面活性剤を含有することを 特徴とする前記1~8項のいずれか1項に記載のインク ジェット用顔料インク。

【0024】10.ノニオン界面活性剤を含有すること を特徴とする前記1~8項のいずれか1項に記載のイン クジェット用顔料インク。

【0025】11.カチオン界面活性剤を含有すること

クジェット用顔料インク。

【0026】12. アニオン界面活性剤とノニオン界面活性剤とを含有することを特徴とする前記1~8項のいずれか1項に記載のインクジェット用顔料インク。

【0027】13. 前記顧料粒子が、表面に極性基を有していることを特徴とする前記1~12項のいずれか1項に記載のインクジェット用顔料インク。

【0028】14. 前記顔料粒子が、表面を高分子化合物で被覆されていることを特徴とする前記1~12項のいずれか1項に記載のインクジェット用顔料インク。

【0029】15. 水溶性高分子または水不溶性高分子分散液を含有することを特徴とする前記1~14項のいずれか1項に記載のインクジェット用顔料インク。

【0030】16. 前記1~15項のいずれか1項に記載のインクジェット用額料インクを少なくとも1つ収容したインク収容部を有することを特徴とするインクジェットカートリッジ。

【0031】17. 前記1~15項のいずれか1項に記載のインクジェット用顔料インクを少なくとも1つ用いて画像形成することを特徴とするインクジェット画像記 20録方法。

【0032】18. 前記1~15項のいずれか1項に記載のインクジェット用顔料インクを少なくとも1つ用いて、インクジェット画像記録を行うことにより形成されたことを特徴とするインクジェット記録画像。

【0033】本発明者らは、顔料インクによる出力画像の光沢性、透明感、耐光性及び室内褪色性の向上に関し鋭意検討を重ねた結果、少なくとも顔料粒子、親水性溶剤及び水を含有するインクジェット用顔料インク(以下、単に顔料インクともいう)において、該インクジェット用顔料インクの少なくとも一色が、動的表面張力が32~50mN/mで、かつ動的表面張力と静的表面張力との差が10mN/m以下である顔料インクを用いることにより、実現できることを見いだしたものである。【0034】顔料インクは、インクジェット画質として写真画質に比較すると未だその領域には達しておらず、光沢性、透明感、耐光性あるいは室内褪色性の点で劣る特性を有していた。

【0035】上記課題に対し、分散剤を必要としない自己分散顔料あるいは粒子表面を高分子樹脂で被覆した顔料粒子を用いることにより、得られる顔料粒子の粒径が小さく、比表面積の増大により、ある程度の高い光沢性や透明感を得ることができる。しかしながら、写真画質に比較するとまだ得られる印字画像では見劣りがし、その要因に関し鋭意検討を行った結果、顔料インクに用いる溶剤の動的表面張力を規定の範囲とし、かつ動的表面張力と静的表面張力との差を10mN/m以下とすることにより達成できることを見いだした。

【0036】そのメカニズムに関し未だ明確ではない I. ピグメントオレンジ43、C. J. ピグメントインが、従来より動的表面張力を低下する手段として知られ 50 ロー12、C. I. ピグメントイエロー13、C. I.

ていた特定の有機溶剤の比率を高めることによる分散性 の劣化に対し、特に高い分散安定性を有する自己分散顔 料や高分子化合物で被覆した顔料粒子を用いることによ り、光沢性や透明感と分散安定性の両立を実現すること ができ、更に印字面で顔料粒子が均一に充填されること により耐光性、室内褪色性の向上したものと推測してい ス

【0037】更に、本発明の効果は、顔料粒子の二次粒子径、ゼータ電位、顔料インクのpH、静的表面張力、 10 多価金属イオン、顔料粒子の粒径分布、インク溶剤量を 特定の範囲に設定すること、界面活性剤を用いることに より、より一層発揮されることを見いだしたものである。

【0038】以下、本発明の詳細について説明する。請求項1に係る発明では、顔料粒子、親水性溶剤及び水を含有するインクジェット用顔料インクにおいて、その少なくとも一色の顔料インクが、動的表面張力が32~50mN/mで、かつ動的表面張力と静的表面張力との差が10mN/m以下であることが特徴である。

【0039】本発明で用いることのできる顔料として、公知の有色有機あるいは有色無機顔料を用いることができる。例えば、アゾレーキ、不溶性アゾ顔料、縮合アゾ顔料、キレートアゾ顔料等のアゾ顔料や、フタロシアニン顔料、ペリレン及びペリレン顔料、アントラキノン顔料、キナクリドン顔料、ジオキサンジン顔料、チオインジゴ顔料、イソインドリノン顔料、キノフタロニ顔料等の多環式顔料や、塩基性染料型レーキ、酸性染料型レーキ等の染料レーキや、ニトロ顔料、ニトロソ顔料、アニリンブラック、昼光蛍光顔料等の有機顔料、カーボンブラック等の無機顔料が挙げられるが、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0040】具体的な有機顔料を以下に例示する。マゼンタまたはレッド用の顔料としては、例えば、C. I. ピグメントレッド2、C. I. ピグメントレッド3、C. I. ピグメントレッド5、C. I. ピグメントレッド6、C. I. ピグメントレッド7、C. I. ピグメントレッド16、C. I. ピグメントレッド16、C. I. ピグメントレッド5、C. I. ピグメントレッド5、C. I. ピグメントレッド5、C. I. ピグメントレッド5、C. I. ピグメントレッド5、C. I. ピグメントレッド1、C. I. ピグメントレッド1、2、C. I. ピグメントレッド1、2、C. I. ピグメントレッド1、3、C. I. ピグメントレッド1、3、C. I. ピグメントレッド1、7、C. I. ピグメントレッド1、7、8、C. I. ピグメントレッド1、7、8、C. I. ピグメントレッド2、2 2等が挙げられる。

【0041】オレンジまたはイエロー用の顔料としては、例えば、C. I. ピグメントオレンジ31、C. I. ピグメントオレンジ43、C. I. ピグメントイエロー12 C. I. ピグメントイエロー13 C. I

ピグメントイエロー14、C. I. ピグメントイエロー 15、C. 1. ピグメントイエロー17、C. I. ピグ メントイエロー74、C. I. ピグメントイエロー9 3、C. I. ピグメントイエロー 9 4、C. I. ピグメ ントイエロー128、C. I. ピグメントイエロー13 8等が挙げられる。

【0042】グリーンまたはシアン用の顔料としては、 例えば、C. I. ピグメントブルー15、C. I. ビグ メントブルー15:2、C. I. ピグメントブルー1 5:3、C. I. ピグメントブルー16、C. I. ピグ 10 一般式(1) メントブルー60、C.I.ピグメントグリーン7等が 挙げられる。

【0043】また、ブラック用の顔料としては、例え ば、C. 1. ビグメントブラック1、C. 1. ビグメン トブラック 6、C. I. ピグメントブラック 7 等が挙げ られる。

【0044】請求項1に係る発明においては、動的表面 張力が32~50mN/mで、かつ動的表面張力と静的 表面張力との差が10mN/m以下であることが特徴で ある。

【0045】溶液の表面張力は、一般に、新たな面が形 成されてから平行に達するまでには一定の時間を要す る。インクジェット用顔料インクにおいては、インク液 滴が、インク母液から噴射されて、新たな表面を形成す る際、例えば、比表面積が拡張される際には、表面層に おいて、インク中に含まれる界面活性剤の配向速度、界 面活性剤の種類の違いによる表面配向強度や溶剤の蒸発 等により時間経過により表面張力は変化しており、この 様な非平衡状態を動的表面張力と定義している。

【0046】本発明でいう動的表面張力の測定方法とし ては、公知の方法により測定することができ、例えば、 メニスカス法、滴下法、y/A曲線法、振動ジェット 法、最大泡圧法、カーテンコーター法(ジャーナル・オ ブ・フルーイッド・メカニズム J. Fluid Mec h. (1981), vol. 112.  $p443\sim45$ 8) 等があり、それらの方法を適宜選択して求めること ができる。

【0047】本発明においては、動的表面張力が32~ 50mN/mであることが特徴であるが、好ましくは3  $5 \sim 45 \,\mathrm{mN/m}$   $\tau$   $\sigma$   $\sigma$   $\sigma$   $\sigma$ 

【0048】また、静的表面張力の測定方法について は、一般的な界面化学、コロイド化学の参考書等におい て述べられているが、例えば、新実験化学講座第18巻 (界面とコロイド)、日本化学会編、丸善株式会社発 行: P. 68~117を参照することができ、具体的に は、輪環法(デュヌーイ法)、垂直板法(ウィルヘルミ 一法)を用いて求めることができる。

【0049】本発明においては、動的表面張力と静的表 面張力との差が10mN/m以下であることが特徴であ るが、好ましくは1~10mN/mである。

【0050】本発明において、上記で規定した動的表面 張力値及び動的表面張力と静的表面張力との表面張力差 を達成するには、特に制限はないが、用いるインク溶剤 の種類及びそれらの比率、界面活性剤の種類及びその添 加量を適宜選択することにより、所望の各表面張力特性 値を得ることができる。

【0051】本発明で用いることのできるインク溶剤と しては、特に制限はないが、下記一般式(1)で表され る化合物を用いることが好ましい。

A - B

式中、Aは親水性置換基を含む基を表し、Bは疎水性基 を表す。

【0052】ここでAで表される基は、親水性置換基を 含む基であり、親水性置換基としてはヒドロキシ基、カ ルボキシル基、スルホキシド基、スルホン基、スルホン 酸基、2-ケト-1-ピロリジニル基等が挙げられる。 中でもヒドロキシ基が好ましい。

【OO53】Bは疎水性基を表し、好ましくは炭素原子 数3~10の脂肪族あるいは芳香族炭化水素基である。 さらにBは炭素原子数4~8の脂肪族基であることが好 ましい。

【0054】前記一般式(1)で表される化合物は一般 的な界面活性剤と類似の構造を有している。一般的な界 面活性剤は水溶液中で、低濃度でミセルを形成する特徴 を示す。

【0055】一般式(1)で表される化合物は、このよ うなミセル形成能力を有していないことが好ましい。こ れはミセル形成能を有する場合、分子間の相互作用が強 30 いため、1%を超え濃度が上昇すると、インクの粘度を 著しく増加させてしまう欠点があるためである。

【0056】前記一般式(1)で示される化合物のう ち、好ましい例としては、例えば多価アルコールエーテ ル誘導体および炭素原子数4~8の脂肪族1,2ージオ ールが挙げられ、エチレングリコールモノブチルエーテ ル (ブチルセロソルブ)、ジエチレングリコールモノブ チルエーテル、トリエチレングリコールモノブチルエー テル、エチレングリコールモノフェニルエーテル、1, 2-ヘキサンジオール、あるいは1,2-ペンタンジオ 40 ールから選ばれる化合物であることがより好ましい。さ らに好ましくはトリエチレングリコールモノブチルエー テルあるいは1,2-ヘキサンジオールである。

【0057】本発明で用いることのできるその他の親水 性溶剤としては、水溶性の有機溶媒が好ましく、具体的 にはアルコール類(例えば、メタノール、エタノール、 プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、イソブ タノール、セカンダリーブタノール、ターシャリーブタ ノール、ペンタノール、ヘキサノール、シクロヘキサノ ール、ベンジルアルコール等)、多価アルコール類(例 50 えば、エチレングリコール、ジエチレングリコール、ト (6)

20

リエチレングリコール、ボリエチレングリコール、プロ ピレングリコール、ジプロピレングリコール、ポリプロ ピレングリコール、ブチレングリコール、ヘキサンジオ ール、ベンタンジオール、グリセリン、ヘキサントリオ ール、チオジグリコール等)、多価アルコールエーテル 類(例えば、エチレングリコールモノメチルエーテル、 エチレングリコールモノエチルエーテル、エチレングリ コールモノブチルエーテル、エチレングリコールモノフ ェニルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエー テル、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、ジエ チレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングリ コールジメチルエーテル、プロピレングリコールモノメ チルエーテル、プロビレングリコールモノブチルエーテ ル、エチレングリコールモノメチルエーテルアセテー ト、トリエチレングリコールモノメチルエーテル、トリ エチレングリコールモノエチルエーテル、トリエチレン グリコールモノブチルエーテル、トリエチレングリコー ルジメチルエーテル、ジプロピレングリコールモノプロ ピルエーテル、トリプロピレングリコールジメチルエー テル等)、アミン類(例えば、エタノールアミン、ジエ タノールアミン、トリエタノールアミン、Nーメチルジ エタノールアミン、Nーエチルジエタノールアミン、モ ルホリン、Nーエチルモルホリン、エチレンジアミン、 ジエチレンジアミン、トリエチレンテトラミン、テトラ エチレンペンタミン、ポリエチレンイミン、ペンタメチ ルジエチレントリアミン、テトラメチルプロピレンジア ミン等)、アミド類(例えば、ホルムアミド、N, N-ジメチルホルムアミド、N. N-ジメチルアセトアミド 等)、複素環類(例えば、2-ピロリドン、N-メチル -2-ピロリドン、N-シクロヘキシル-2-ピロリド 30 ン、2-オキサゾリドン、1、3-ジメチル-2-イミ ダゾリジノン等)、スルホキシド類(例えば、ジメチル スルホキシド等)、スルホン類(例えば、スルホラン) 等)、スルホン酸塩類(例えば1-ブタンスルホン酸ナ トリウム塩等)、尿素、アセトニトリル、アセトン等が 挙げられる。

【0058】また、請求項7に係る発明では、顔料イン ク中における親水性溶剤含有量が、5~70質量%であ ることが特徴であり、好ましくは10~60質量%、特 に好ましくは20~50質量%である。

【0059】請求項2に係る発明では、水性溶媒中での 該顔料粒子の前記式(1)で表される再分散係数が3以 下であることが特徴である。

【0060】本発明でいう再分散係数とは、顔料粒子の 分散安定性、凝集性を表す尺度であり、前記式(1)で 表されるように、顔料粒子の再分散前の体積平均粒子径 に対する再分散後の顔料粒子の体積平均粒子径の比で表 す。なお、本発明における体積平均粒子径は、二次粒子 径で測定した値である。

【0061】詳しくは、再分散前の顔料粒子の体積平均 50

粒子径は、調製した顔料インクの二次粒子径を表し、再 分散後の顔料粒子の体積平均粒子径とは、顔料インクを 乾燥した後、水、あるいは有機溶剤等の顔料インク媒体 中に乾燥した顔料粒子を添加、解膠した後の顔料粒子の 二次粒子径であり、式(1)で表される再分散係数が小 さいほど、解膠性、分散性に優れ、凝集体の発生が少な いことを表し、再分散係数1は再分散前後で二次粒子径 の変化がないことを意味する。

【0062】具体的な測定方法としては、顔料インクを 1ml採取し、これを洗浄済みのシャーレ上に均一に広 げた後、常温、常湿下で1週間放置して、乾燥する。次 いで、乾燥物に1m1の水を添加し、ガラス棒を用い て、2分間攪拌して再分散させて、乾燥前及び再分散後 の顔料溶液中の顔料粒子の体積平均粒子径を下記の方法 で測定する。

【0063】体積平均粒子径の測定は、例えば、光散乱 法、電気泳動法、レーザードップラー法等を用いた市販 の粒径測定機器により求めることができる。具体的粒径 測定装置としては、例えば、島津製作所製のレーザー回 折式粒径測定装置SLAD1100、粒径測定機(HO RIBA LA-920)、マルバーン社製ゼータサイ ザー1000等を挙げることができる。

【0064】本発明では、再分散係数が3以下であるこ とが特徴であるが、好ましくは1~3、さらに好ましく は $1\sim2$ 、特に好ましくは $1\sim1$ .5である。

【0065】本発明において、再分散係数を上記で規定 した範囲にする手段として、特に制限はないが、例え ば、本発明に係る表面に極性基を有する顔料粒子とする こと、本発明に係る顔料表面を高分子化合物で被覆する こと、界面活性剤の種類及び添加量を最適化すること、 顔料粒子の二次粒径分布をコントロールすること、顔料 分散手段とその分散条件を最適化すること等の各手段を 適宜選択、あるいは組み合わせることにより、所望の再 分散度を得ることができる。

【0066】請求項3に係る発明では、顔料粒子の二次 体積平均粒子径が、10~90nmであることが特徴で あり、好ましくは20~70nm、特に好ましくは20 ~50nmであり、本発明で規定する体積平均粒子径と することにより、本発明の効果をいかんなく発揮するこ 40 とができ好ましい。

【0067】本発明において、上記で規定する二次体積 平均粒子径を有する顔料粒子を得る方法としては、特に 制限はないが、例えば、顔料粒子分散時の分散剤、分散 手段、分散条件等を適宜選択すること、あるいは自己分 散顔料や粒子表面を高分子樹脂で被覆した顔料粒子を用 いること、その製造条件を最適化することにより、所望 の二次体積平均粒子径を有する顔料粒子を得ることがで きる。

【0068】本発明で用いることのできる顔料分散剤と しては、例えば、高級脂肪酸塩、アルキル硫酸塩、アル キルエステル硫酸塩、アルキルスルホン酸塩、スルホコハク酸塩、ナフタレンスルホン酸塩、アルキルリン酸塩、ポリオキシアルキレンアルキルフェニルエーテル、ポリオキシアルキレンアルキルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレングリコール、グリセリンエステル、ソルビタンエステル、ポリオキシエチレン脂肪酸アミド、アミンオキシド等の活性剤、あるいはスチレン、スチレン誘導体、ビニルナフタレン誘導体、アクリル酸、アクリル酸誘導体、マレイン酸、マレイン酸誘導体、イタコン酸誘導体、フマル10酸、フマル酸誘導体から選ばれた2種以上の単量体からなるブロック共重合体、ランダム共重合体およびこれらの塩を挙げることができる。

【0069】また、本発明で用いることのできる分散手段としては、例えば、ボールミル、サンドミル、アトライター、ロールミル、アジテータ、ヘンシェルミキサ、コロイドミル、超音波ホモジナイザー、パールミル、湿式ジェットミル、ペイントシェーカー等の各種分散機を用いることができる。また、顔料分散体の粗粒分を除去する目的で、遠心分離装置を使用すること、フィルター 20を使用することも好ましい。

【0070】請求項4に係る発明では、顔料粒子の平均 ゼータ電位が-10~-150mVであることが特徴で ある。

【0071】本発明において、顔料粒子に上記で規定したゼータ電位を付与する方法として、特に制限はないが、例えば、顔料分散時に用いる界面活性剤の種類や添加量、電荷を有する添加剤の添加等を適宜選択することにより、所望のゼータ電位を得ることができる。本発明に係る平均ゼータ電位は、例えば、ELS-800(大 30塚電子(株)製)等を用いて測定できるが、好ましくは個々の顔料粒子についてのゼータ電位測定が可能な顕微鏡電気泳動法を用いることであり、例えば、マイクロテック社のZEECOM 2C-2000を挙げることができ、この装置を用いて、顔料粒子500個以上についてのゼータ電位を測定し、その算術平均値より求めることができる。

【0072】また、請求項5に係る発明では、請求項1~4で規定するインクジェット用顔料インクの静的表面 張力が、25~45mN/mであることが特徴であり、 好ましくは30~40mN/mである。本発明の顔料インクの表面張力の調整手段としては、前述の各種インク溶剤及び後述の各種界面活性剤を用いて、種類及び添加量を適宜調整することが好ましい。

【0073】また、請求項6に係る発明では、請求項1~5で規定するインクジェット用顔料インクのpHが7.0以上であることが特徴であるが、好ましくは8.0~10.0である。本発明の顔料インクに使用される水性媒体で用いられるpH調整剤としては、例えば、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノ

ールアミン等の各種有機アミン、水酸化ナトリウム、水 酸化リチウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属の水酸 物等の無機アルカリ剤、有機酸や、鉱酸が挙げられる。

【0074】また、請求項8に係る発明では、顔料インクの多価金属イオン含有量が、5ppm以下であることが特徴であり、好ましくは0.1~3ppm、特に好ましくは0.1~1ppmである。本発明において、顔料インク中の多価金属イオンの含有量を、上記で規定した量とすることにより、高い光沢性、色再現性を有する顔料インクを得ることができる。

【0075】本発明でいう多価金属イオンとは、例えば、 $Fe^{2}$ 、 $Sr^{2}$  、 $Mg^{2}$  、 $Ca^{2}$  、 $Zn^{2}$  、Z  $r^{2}$  、 $Ni^{2}$  、 $A1^{2}$  などを挙げることができ、それらは硫酸塩、塩化物、硝酸塩、酢酸塩、有機アンモニウム塩、EDTA塩等で含有されている。

【0076】本発明の顔料インクにおいて、請求項9に 係る発明ではアニオン界面活性剤を、また請求項10に 係る発明ではノニオン界面活性剤を、また請求項11に 係る発明ではカチオン界面活性剤を、また請求項12に 係る発明ではアニオン界面活性剤とノニオン界面活性剤 とを含有していることが特徴である。

【0077】本発明で用いることのできる各界面活性剤として、特に制限はないが、例えば、ジアルキルスルホコハク酸塩類、アルキルナフタレンスルホン酸塩類、脂肪酸塩類等のアニオン性界面活性剤、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル類、アセチレングリコール類、ポリオキシエチレン・ポリオキシプロピレンブロックコポリマー類等のノニオン性界面活性剤、アルキルアミン塩類、第四級アンモニウム塩類等のカチオン性界面活性剤が挙げられる。特にアニオン性界面活性剤およびノニオン性界面活性剤を好ましく用いることができる。

【0078】また、本発明においては、高分子界面活性 剤も用いることができ、例えば、スチレンーアクリル酸 ーアクリル酸アルキルエステル共重合体、スチレンーア クリル酸共重合体、スチレンーマレイン酸ーアクリル酸 アルキルエステル共重合体、スチレンーマレイン酸共重 合体、スチレンーメタクリル酸ーアクリル酸アルキルエ ステル共重合体、スチレンーメタクリル酸共重合体、ス チレンーマレイン酸ハーフエステル共重合体、ビニルナ フタレンーアクリル酸共重合体、ビニルナフタレンーマ レイン酸共重合体等を挙げることができる。

【0079】請求項13に係る発明では、顔料粒子が、 表面に極性基を有していることが特徴である。

【0080】本発明でいう表面に極性基を有する顔料粒子とは、顔料粒子表面に直接極性基で修飾させた顔料、あるいは有機顔料母核を有する有機物で直接に又はジョイントを介して極性基が結合しているもの(以下、顔料誘導体という)をいう。

【0081】極性基としては、例えば、スルホン酸基、

カルボン酸基、燐酸基、硼酸基、水酸基が挙げられる が、好ましくはスルホン酸基、カルボン酸基であり、更 に好ましくは、スルホン酸基である。

13

【0082】本発明において、表面に極性基を有する顔料粒子を得る方法としては、例えば、WO97/48769号公報、特開平11-57458号公報、同11-189739号公報、特開2000-265094公報等に記載の顔料粒子表面をスルホン化剤、酸化剤等を用いて修飾する方法、特開平11-49974号公報、特開2000-273383公報、同2000-303014公報等に記載の顔料誘導体をミリングなどの処理で顔料粒子表面に吸着させる方法、特願2000-377068、同2001-1495、同2001-234966に記載の顔料を顔料誘導体と共に溶媒で溶解した後、貧溶媒中で晶析させる方法等を挙げることができる。いずれの方法でも容易に、表面に極性基を有する顔料粒子を得ることができる。

【0083】本発明においては、極性基は、フリーでも塩の状態でも良いし、あるいはカウンター塩を有していても良い。カウンター塩としては、例えば、無機塩(リチウム、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、カルシウム、アルミニウム、ニッケル、アンモニウム)、有機塩(トリエチルアンモニウム、ジエチルアンモニウム、ビリジニウム、トリエタノールアンモニウム等)が挙げられ、好ましくは1個の価数を有するカウンター塩である。

【0084】顔料表面を直接修飾する場合には、顔料表面分子の $0.1\sim50$ %の範囲で修飾することが好ましく、より好ましくは $0.1\sim20$ %である。

【0085】顔料誘導体を用いる場合の添加量は、顔料 30 に対して0.1mol%以上50mol%以下が好ましい。0.1mol%未満では顔料粒子の成長及び凝集を抑制する効果が少なくなり、50mol%を越えると期待する程の効果が得られない。

【0086】請求項14に係る発明では、顔料粒子表面が高分子化合物で被覆されていることが特徴である。

【0087】本発明でいう高分子化合物(以下、ポリマーともいう)で表面を被覆した顔料粒子とは、例えば、顔料粒子をコアとし、その表面をシェルとして高分子化合物で被覆された粒子、あるいは、顔料粒子を含有した 40 高分子化合物粒子をコアとし、その表面をシェルとして高分子化合物で被覆された粒子等を挙げることができる。

【0088】本発明に係る高分子化合物で表面を被覆した顔料粒子は、以下に記載の各種方法により調製することができる。

【0089】例えば、特開平8-71405号公報に記載の顔料粒子を高分子化合物で分散させ、高分子化合物を有機溶媒で溶解した後水中で転相乳化する方法、色材協会誌、70、503(1997)に記載の顔料粒子表 50

面にモノマーを吸着させた後、重合させる方法、色材協会誌、69、743 (1996)及び同72、748 (1999)に記載の顔料粒子表面に重合開始剤を導入した後、モノマーと共に重合させる方法等を挙げることができる。

【0090】上記記載の各方法において、顔料を分散させた高分子化合物を有機溶媒で溶解した後、水中に転相乳化する方法で用いることのできる高分子化合物は、樹脂中に酸性基(例えば、-COOH、-SO<sub>2</sub>H)を有し、酸型で有機溶媒に可溶で、アルカリまたはアミン等の塩基性物質により中和され親水性が増加する高分子化合物である。具体的には、アクリル系樹脂、スチレン系樹脂、ポリエステル樹脂、エポキシ樹脂、またはポリウレタン樹脂等が挙げられ、好ましくはアクリル系樹脂及びスチレン系樹脂である。

【0091】また、顔料粒子表面にモノマーを吸着させた後、重合させる方法としては、含水液体中に顔料と極性基含有ポリマーと疎水性モノマーを加え、一定時間モノマーを吸着させた後、重合開始剤を加えて、一定時間重合させる方法で得ることができる。

【0092】上記方法で用いることのできる極性基含有モノマーとしては、例えば、アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、イタコン酸、マレイン酸、フマル酸、イタコン酸モノブチル、マレイン酸モノブチル、アシッドホスホオキシエチルメタクリレート、3ークロロー2ーアシッドホスホオキシプロピルメタクリレート、2ーアクリルアミドー2ーメチルプロパンスルホン酸、2ースルホエチルメタクリレート、ビニルスルホン酸ナトリウムなどが挙げられる。

【0093】疎水性モノマーとしては、例えば、スチレ ン、ビニルトルエン、2-メチルスチレン、t-ブチル スチレンもしくはクロルスチレンの如き、各種のスチレ ン系単量体 (芳香族ビニルモノマー)類;アクリル酸メ チル、アクリル酸エチル、アクリル酸イソプロピル、ア クリル酸nーブチル、アクリル酸イソブチル、アクリル 酸n-アミル、アクリル酸イソアミル、アクリル酸n-ヘキシル、アクリル酸2-エチルヘキシル、アクリル酸 nーオクチル、アクリル酸デシルもしくはアクリル酸ド デシルの如き、各種のアクリル酸エステル類;メタクリ ル酸メチル、メタクリル酸プロピル、メタクリル酸n-ブチル、メタクリル酸イソブチル、メタクリル酸n-ア ミル、メタクリル酸nーヘキシル、メタクリル酸2-エ チルヘキシル、メタクリル酸 n - オクチル、メタクリル 酸デシルもしくはメタクリル酸ドデシルの如き、各種の メタクリル酸エステル類;アクリル酸ヒドロキシエチル もしくはメタクリル酸ヒドロキシプロピルの如き、各種 のヒドロキシル基(水酸基)含有モノマー類;またはN ーメチロール(メタ)アクリルアミドもしくはNーブト キシメチル(メタ)アクリルアミドの如き、各種のNー

20

置換(メタ)アクリル系単量体類などが挙げられる。

【0094】用いることのできる重合開始剤としては、 特に制限はなく、例えば、過酸化ベンゾイル、ジーt-ブチルペルオキシド、クメンヒドロベルオキシド、tー ブチルペルオキシドもしくは2-エチルヘキサノエート の如き、各種の過酸化物:またはアゾビスイソブチロニ トリルもしくはアゾビスインバレロニトリルの如き、各 種のアゾ化合物などを挙げることができる。

【0095】また、顔料粒子表面に重合開始剤を導入し た後、モノマーと共に重合させる方法としては、顔料の 10 官能基(例えば、アミノ基、水酸基)に、化学反応によ りベルオキシカルボニル基等の過酸化基を導入する方 法、次亜塩素酸等の酸化剤によって顔料表面にカルボキ シル基を生じさせ、そのカルボキシル基より重合を開始 する基を導入する方法等が挙げられる。これらの方法に よって得られた重合開始基を表面に有する顔料に、上記 の疎水性モノマーと極性基含有モノマーとを重合するこ とにより、高分子被覆顔料を得ることができる。

【0096】本発明において、顔料に対する高分子化合 物の被覆量は、1%以上100%以下であり、好ましく。 は5%以上50%以下である。

【0097】本発明において、上記に記載した各顔料 は、顔料インク中に1~30質量%配合されることが好 ましく、1,5~25質量%配合されることが更に好ま しい。上記顔料の配合量が1質量%に満たないと印字濃 度が不十分であり、30質量%を超えるとサスペンショ ンの経時安定性が低下し、凝集等による粒径増大の傾向 があるので、上記範囲内とすることが好ましい。

【0098】請求項15に係る発明では、顔料インクが 水溶性高分子または水不溶性高分子分散液を含有してい 30 ることが特徴である。

【0099】水溶性高分子としての好ましい例としては 天然高分子が挙げられ、その具体例としては、にかわ、 ゼラチン、ガゼイン、若しくはアルブミンなどのたんぱ く質類、アラビアゴム、若しくはトラガントゴムなどの 天然ゴム類、サボニンなどのグルコシド類、アルギン酸 及びアルギン酸プロピレングリコールエステル、アルギ ン酸トリエタノールアミン、若しくはアルギン酸アンモ ニウムなどのアルギン酸誘導体、メチルセルロース、カ ルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロー 40 ス、若しくはエチルヒドロキシルセルロースなどのセル ロース誘導体が挙げられる。

【0100】更に、水溶性高分子の好ましい例として合 成高分子が挙げられ、ポリビニルアルコール類、ポリビ ニルピロリドン類、ポリアクリル酸、アクリル酸ーアク リルニトリル共重合体、アクリル酸カリウムーアクリル ニトリル共重合体、酢酸ビニルーアクリル酸エステル共 重合体、若しくはアクリル酸-アクリル酸エステル共重 合体などのアクリル系樹脂、スチレンーアクリル酸共重 合体、スチレンーメタクリル酸共重合体、スチレンーメ 50

タクリル酸ーアクリル酸エステル共重合体、スチレンー αーメチルスチレンーアクリル酸共重合体、若しくはス チレンーαーメチルスチレンーアクリル酸ーアクリル酸 エステル共重合体などのスチレンアクリル酸樹脂、スチ レンーマレイン酸共重合体、スチレン一無水マレイン酸 共重合体、ビニルナフタレンーアクリル酸共重合体、ビ ニルナフタレンーマレイン酸共重合体、及び酢酸ビニル ーマレイン酸エステル共重合体、酢酸ビニルークロトン 酸共重合体、酢酸ビニルーアクリル酸共重合体などの酢 酸ビニル系共重合体及びそれらの塩が挙げられる。これ らの中で、特に好ましい例としては、ポリビニルピロリ ドン類、ポリビニルアルコール類が挙げられる。

【0101】水溶性高分子の重量平均分子量は、1,0 00以上200,000以下が好ましい。更には、3, 000以上20,000以下がより好ましい。1,00 0 未満では顔料粒子の成長及び凝集を抑制する効果が少 なくなり、200,000を越えると粘度上昇、溶解不 良等の問題が発生し易くなる。

【0102】 水溶性高分子の添加量は、顔料に対して1 ○質量%以上1、000質量%以下が好ましい。更に は、50質量%以上200質量%以下がより好ましい。 10質量%未満では顔料粒子の成長及び凝集を抑制する 効果が少なくなり、1000質量%を越えると粘度上 昇、溶解不良等の問題が発生し易くなる。

【0103】また、本発明で用いることのできる水不溶 性高分子分散液(以下、ラテックスともいう)として、 特に制限はないが、例えば、スチレンーブタジエン共重 合体、ポリスチレン、アクリロニトリルーブタジエン共 重合体、アクリル酸エステル共重合体、ポリウレタン、 シリコンーアクリル共重合体およびアクリル変性フッ素 樹脂等のラテックスが挙げられる。ラテックスは、乳化 剤を用いてポリマー粒子を分散させたものであっても、 また乳化剤を用いないで分散させたものであってもよ い。乳化剤としては界面活性剤が多く用いられるが、ス ルホン酸基、カルボン酸基等の水に可溶な基を有するポ リマー (例えば、可溶化基がグラフト結合しているポリ マー、可溶化基を持つ単量体と不溶性の部分を持つ単量 体とから得られるポリマー)を用いることも好ましい。

【0104】また本発明の顔料インクでは、ソープフリ ーラテックスを用いることが特に好ましい。ソープフリ ーラテックスとは、乳化剤を使用していないラテック ス、およびスルホン酸基、カルボン酸基等の水に可溶な 基を有するポリマー(例えば、可溶化基がグラフト結合 しているポリマー、可溶化基を持つ単量体と不溶性の部 分を持つ単量体とから得られるポリマー)を乳化剤とし て用いたラテックスのことを指す。

【0105】近年ラテックスのポリマー粒子として、粒 子全体が均一であるポリマー粒子を分散したラテックス 以外に、粒子の中心部と外縁部で組成を異にしたコア・ シェルタイプのポリマー粒子を分散したラテックスも存

18

在するが、このタイプのラテックスも好ましく用いるこ とができる。

【0106】本発明の顔料インクにおいて、ラテックス 中のボリマー粒子の平均粒径は10nm以上、300n m以下であり、10nm以上、100nm以下であるこ とがより好ましい。ラテックスの平均粒径が300nm を越えると、画像の光沢感の劣化が起こり、10 n m 未 満であると耐水性、耐擦過性が不十分となる。ラテック ス中のポリマー粒子の平均粒子径は、光散乱法、電気泳 動法、レーザードップラー法を用いた市販の粒径測定機 10 器により求めることができる。

【0107】本発明の顔料インクにおいて、ラテックス は固形分添加量としてインクの全質量に対して0.1質 量%以上、20質量%以下となるように添加されるが、 ラテックスの固形分添加量を0.5質量%以上、10質 量%以下とすることが特に好ましい。ラテックスの固形 分添加量が 0.1質量%未満では、耐水性に関して十分 な効果を発揮させることが難しく、また20質量%を越 えると、経時でインク粘度の上昇が起こったり、顔料分 散粒径の増大が起こりやすくなる等インク保存性の点で 20 問題が生じることが多い。

【0108】本発明の顔料インクでは、上記説明した以 外に、必要に応じて、出射安定性、プリントヘッドやイ ンクカートリッジ適合性、保存安定性、画像保存性、そ の他の諸性能向上の目的に応じて、公知の各種添加剤、 例えば、粘度調整剤、比抵抗調整剤、皮膜形成剤、紫外 線吸収剤、酸化防止剤、退色防止剤、防ばい剤、防錆剤 等を適宜選択して用いることができ、例えば、流動パラ フィン、ジオクチルフタレート、トリクレジルホスフェ ート、シリコンオイル等の油滴微粒子、特開昭57-7 4193号、同57-87988号及び同62-261 476号に記載の紫外線吸収剤、特開昭57-7419 2号、同57-87989号、同60-72785号、 同61-146591号、特開平1-95091号及び 同3-13376号等に記載されている退色防止剤、特 開昭59-42993号、同59-52689号、同6 2-280069号、同61-242871号および特 開平4-219266号等に記載されている蛍光増白剤 等を挙げることができる。

【0109】本発明で用いられる記録媒体としては、普 40 いずれの吐出方式を用いても構わない。 通紙、コート紙、インク液を吸収して膨潤するインク受 容層を設けた膨潤型インクジェット用記録紙、多孔質の インク受容層を持った空隙型インクジェット用記録紙、 また基紙の代わりにポリエチレンテレフタレートフィル ムなどの樹脂支持体を用いたものも用いることができる\*

#### 実施例1

《顔料分散液の調製》 (マゼンタ顔料分散液1の調製) C. I. ピグメントレッド122 〈ポリマー1〉

\*が、記録媒体としては、多孔質インクジェット記録媒体 を用いることが好ましく、この組み合わせにより本発明 の効果を最も発揮することができる。

【0110】多孔質インクジェット記録媒体としては、 具体的には、空隙型インクジェット用記録紙又は空隙型 インクジェット用フィルムを挙げることができ、これら はインク吸収能を有する空隙層が設けられている記録媒 体であり、空隙層は、主に親水性バインダーと無機微粒 子の軟凝集により形成されるものである。

【0111】空隙層の設け方は、皮膜中に空隙を形成す る方法として種々知られており、例えば、二種以上のポ リマーを含有する均一な塗布液を支持体上に塗布し、乾 燥過程でこれらのポリマーを互いに相分離させて空隙を 形成する方法、固体微粒子及び親水性又は疎水性バイン ダーを含有する塗布液を支持体上に塗布し、乾燥後に、 インクジェット記録用紙を水或いは適当な有機溶媒を含 有する液に浸漬して固体微粒子を溶解させて空隙を作製 する方法、皮膜形成時に発泡する性質を有する化合物を 含有する塗布液を塗布後、乾燥過程でこの化合物を発泡 させて皮膜中に空隙を形成する方法、多孔質固体微粒子 と親水性バインダーを含有する塗布液を支持体上に塗布 し、多孔質微粒子中や微粒子間に空隙を形成する方法、 親水性バインダーに対して概ね等量以上の容積を有する 固体微粒子及び/又は微粒子油滴と親水性バインダーを 含有する塗布液を支持体上に塗布して固体微粒子の間に 空隙を作製する方法などが挙げられるが、本発明のイン クを用いる上では、いずれも方法で設けられても、良い 結果を与える。

【0112】本発明のインクジェット画像記録方法で用 30 いることのできるインクジェットヘッドとしては、オン デマンド方式でもコンティニュアス方式でも構わない。 また、吐出方式としては、電気-機械変換方式 (例え ば、シングルキャビティー型、ダブルキャビティー型、 ベンダー型、ピストン型、シェアーモード型、シェアー ドウォール型等)、電気-熱変換方式(例えば、サーマ ルインクジェット型、バブルジェット(登録商標)型 等)、静電吸引方式(例えば、電界制御型、スリットジ エット型等)及び放電方式(例えば、スパークジェット 型等)などを具体的な例として挙げることができるが、

#### [0113]

【実施例】以下、実施例を挙げて本発明を具体的に説明 するが、本発明はこれらに限定されない。

# [0114]

(モノマー組成比: スチレン/ 2-エチルヘキシルアクリレート/ nーブチルアクリレート/メタクリル酸-59/11/15/15)

32g

ジエチレングリコール

180g

イオン交換水

1000g\* って、マゼンタ顔料分散液1を調製した。

上記各添加剤を混合した後、0、3mmのジルコニアビ ーズを体積率で60%充填した横型ビーズミル (アシザ ワ社製 システムゼータミニ)を用いて分散した。次い で、イオン交換水で顔料濃度として5質量%になるまで 希釈した後、遠心分離操作を行った。次いで、上澄み液 10 夕顔料分散液2を調製した。 を限外濾過装置を用いて、濃縮及び加水を繰り返し、電 気伝導度が2000μS/cm以下になるまで脱塩を行\*

【0115】(マゼンタ顔料分散液2の調製)上記マゼ ンタ顔料分散液1の調製において、ボリマー1に代え て、下記ポリマー2を用いた以外は同様にして、マゼン

[0116]

(ポリマー2)

モノマー組成比:スチレン/2-エチルヘキシルアクリレート/n-ブチルア クリレート/スチレンスルホン酸=64/16/15/5

(マゼンタ顔料分散液3の調製:自己分散顔料) 6モル /Lの塩酸溶液10gにアントラニル酸1.5gを加え た後、5℃に冷却し、亜硝酸ナトリウム1.8gを加 え、攪拌した。そこに、C. I. ピグメントレッド12 2 (クラリアント PV Fast Pink EB- 20 【0118】 (マゼンタ顔料分散液5の調製:自己分散 trans)の粉末を5g加え、攪拌しながら液温を8 0℃まで昇温し、窒素ガスの発生が無くなるまで加温を 続けた後、冷却した。次いで、アセトンを加えて、顔料 粒子を濾過、洗浄した後、イオン交換、限外濾過、遠心 分離の各操作を行い、マゼンタ顔料分散液3を得た。 ※

※【0117】(マゼンタ顔料分散液4の調製:自己分散 顔料)上記マゼンタ顔料分散液3の調製において、アン トラニル酸に代えて同量のスルファニル酸に変更した以 外は同様にして、マゼンタ顔料分散液4を調製した。

顔料)上記マゼンタ顔料分散液4の調製において、遠心 分離操作を行わなかった以外は同様にして、マゼンタ顔 料分散液4を調製した。

[0119]

(マゼンタ顔料分散液6の調製:自己分散顔料)

C. I. ピグメントレッド122 スルホキナクリドン

100g

8 g

イオン交換水

1000ml

上記各添加剤を混合した後、0、3mmのジルコニアビ 30★を限外濾過装置を用いて、未吸着のスルホキナクリドン ーズを体積率で60%充填した横型ビーズミル (アシザ ワ社製 システムゼータミニ)を用いて分散した。次い で、イオン交換水で顔料濃度として5質量%になるまで 希釈した後、遠心分離操作を行った。次いで、上澄み液★

の除去及び濃縮を行った後、遠心分離工程を経て、マゼ ンタ顔料分散液6を調製した。

[0120]

(マゼンタ顔料分散液7の調製:自己分散顔料)

C. I. ピグメントレッド122 スルホジメチルキナクリドン ポリビニルピロリドン ジメチルスルホキシド 10%水酸化ナトリウム溶液

30 g 1. 95 g

100g

2000g

500ml

上記各添加剤を混合、溶解した後、この溶液を、イオン 交換水2000m1中に、限外濾過で電気伝導度が20 00μS/m以下となるまで濃縮、加水を同時に行いな がら、上記溶液を50ml/minの滴下速度で加え て、マゼンタ顔料分散液7を調製した。

【0122】 (マゼンタ顔料分散液9の調製:自己分散 顔料)上記マゼンタ顔料分散液8の調製において、スル ホジメチルキナクリドンの添加量を13gに変更した以 外は同様にして、マゼンタ顔料分散液 9を調製した。

【0121】 (マゼンタ顔料分散液8の調製:自己分散 顔料)上記マゼンタ顔料分散液7の調製において、C. I. ピグメントレッド122の添加量を100g、スル ホジメチルキナクリドンの添加量を6.5gに変更した 以外は同様にして、マゼンタ顔料分散液8を調製した。 50 ゼータミニ)を用いて分散を行って、分散液を調製し

【0123】(マゼンタ顔料分散液10の調製:樹脂被 覆顔料)22gの前記ポリマー1と100gのC.Ⅰ. ピグメントレッド122を3000gのメチルエチルケ トン中で、0.3mmのジルコニアビーズを体積率で6 0%充填した横型ビーズミル(アシザワ社製 システム

た。次いで、この分散液に100gのn-ブタノールを 添加した後、1モル/Lの水酸化ナトリウム溶液でpH を 7. 0 に調整した。次いでこの分散液を、滴下ロート によりイオン交換水中に滴下した後、減圧下でメチルエ チルケトン、nーブタノールを除去し、次いで遠心分離 操作を施して、マゼンタ顔料分散液10を調製した。 \*

\*【0124】(マゼンタ顔料分散液11の調製:樹脂被 覆顔料)上記マゼンタ顔料分散液10の調製において、 ポリマー1に代えて、下記ポリマー3を用いた以外は同 様にして、マゼンタ顔料分散液11を調製した。

[0125]

(ポリマー3)

モノマー組成比:スチレン/2-エチルヘキシルアクリレート/nープチル アクリレート/メタクリル酸/スチレンスルホン酸ナトリウム=59/11/

15/15/1

(マゼンタ顔料分散液12の調製:樹脂被覆顔料)

C. I. ピグメントレッド122 - ピリジン アジピン酸ジクロリド テトラヒドロフラン

3 g 2 m 1 2 m 1  $1.00 \, \text{m} \, \text{L}$ 

上記混合物を窒素気流下で、60℃で2時間反応させ た。次いで、濾過操作により顔料反応物を分離し、これ (c20mlot-)gの水酸化ナトリウムを添加し、窒素気流下で、室温で 24時間反応させた。次いで、反応物を濾別し、テトラ 20 た。 ヒドロフランで洗浄した後、反応物にテトラヒドロフラ ンを30mlと下記モノマー1を1.5g添加し、80%

※℃で6時間反応させた。重合反応物にイオン交換水を適 量添加し、ジエタノールアミンでpHを7.0に調整し た後、限外濾過による濃縮、加水を繰り返した後、遠心 分離操作を行って、マゼンタ顔料分散液12を調製し

[0126]

〈モノマー1〉

組成比:スチレン/2-エチルヘキシルアクリレート/n-ブチルアクリレー ト/アクリル酸/スチレンスルホン酸ナトリウム=64/16/15/15/1

(マゼンタ顔料分散液13の調製:樹脂被覆顔料)スル ★0gに、下記モノマー2を含む添加剤を加えた後、80 ホ琥珀酸ジオクチルナトリウムを用いて分散したC.

℃で6時間重合反応をさせた。

Ⅰ. ピグメントレッド122の10質量%水分散液の1★

[0127]

(モノマー2)

(組成比:スチレン/2-エチルヘキシルアクリレート/メタクリル酸

= 64/16/15)

2 g

5 g

過硫酸カリウム

エタノール

0.01g

重合反応後、限外濾過による濃縮、加水を繰り返した 後、遠心分離操作を行って、マゼンタ顔料分散液13を 調製した。

【0128】(マゼンタ顔料分散液14の調製:樹脂被 覆顔料)上記マゼンタ顔料分散液13の調製において、 遠心分離操作を行わなかった以外は同様にして、マゼン☆

☆夕顔料分散液14を調製した。

【0129】 (マゼンタ顔料分散液15の調製:樹脂被 覆顔料)上記マゼンタ顔料分散液13の調製において、 モノマー2に代えて、下記モノマー3を用いた以外は同 様にして、マゼンタ顔料分散液15を調製した。

[0130]

(モノマー3)

組成比:スチレン/2-エチルヘキシルアクリレート/メタクリル酸/ スチレンスルホン酸=64/16/20/1

(マゼンタ顔料分散液16の調製:樹脂被覆顔料)上記 マゼンタ顔料分散液15の調製において、遠心分離操作 を行わなかった以外は同様にして、マゼンタ顔料分散液 16を調製した。

【0131】以上のようにして調製した各マゼンタ顔料 分散液の詳細をまとめて、表1に示す。

[0132]

【表1】

24	

	2.0			4.1
顏料分散液 番号	分散剤	表面極性基 (自己分散顏料)	被覆高分子 (高分子被覆顏料)	遠心分離操作 有無
ſ	ポリマー1			有
2	ポリマー2		_	有
3		アントラニル酸	*#*	有
4	_	スルファニル酸	are.	有
5		スルファニル酸	_	無
6		スルホキナクリドン		有
7		スルホジメチルキナクリドン		有
8	—	スルホジメチルキナクリドン		有
9		スルホジメチルキナクリドン		有
10	_	<del>-</del>	ポリマー1	有
11		-	ポリマー3	有
12			モノマー1	有
13		-	モノマー2	有
14		аны.	モノマー2	無
15		AMPA	モノマー3	有
16			モノマー3	無

【0133】《顔料インクの調製》次いで、上記で調製したマゼンタ顔料分散液1~16を用いて、マゼンタ顔料インク1~43を調製した。

【0134】各マゼンタ顔料分散液に、純水および表2に記載のインク溶剤、多価金属イオン水溶液、界面活性剤、ラテックス、高分子化合物を、表2に記載の濃度となるように加えて各マゼンタ顔料インクを調製した。また、各マゼンタ顔料分散液は、顔料インク中の顔料濃度が3質量%となるように添加量を適宜調整した。なお、マゼンタ顔料分散液中の顔料濃度が不足し、顔料インク中の顔料濃度として3%に調整できない場合は、顔料分散液を減圧下、水を除去し濃縮して調製した。

【0135】顔料インクのインク溶剤としては、下記の 30 リーラテックス:日本純薬製) 組成物を用いた。 P-1:ジョンクリル61J

溶剤種1:エチレングリコール(EG)/グリセリン(gly)/トリエチレングリコールモノブチルエーテル(TEGBE)

溶剤種2:エチレングリコール(EG)/ジエチレング リコール(DEG)/1,2-ヘキサンジオール

また、多価金属イオン水溶液としては、鉄イオンとして 塩化第二鉄の0.1%水溶液を用い、表2に記載の濃度 20 となるように調整した。また、pHは、0.1モル/L の硝酸水溶液または水酸化ナトリウム水溶液を用い、表 3に記載のpHとなるように調整した。

【0136】表2に、各顔料インクの詳細を示す。表2中の各略称の具体的化合物は、以下の通りである。

【0137】SA-1:C<sub>12</sub> H<sub>25</sub> PhO (CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O) <sub>15</sub> H (ノニオン界面活性剤)

SA-2:スルホ琥珀酸ジ(2-エチルヘキシル)ナトリウム塩(アニオン界面活性剤)

LX-1:ジュリマーFC-60 (アクリル系ソープフリーラテックス・日本純歌劇)

P-1:ジョンクリル61J(水溶性アクリル系ポリマー:ジョンソンポリマー社製)

P-2:ポリビニルアルコール (クラレ社製)

[0138]

【表 2】

頭料	蘇料				ク組成物			
	分散液			ンク溶剤	<b>克德王佐和</b>	ラテックス	高分子	備考
番号	番号	(ppm)	溶到種	比率(質量%)	3F 827G 12 A1	7,77	化合物	
1	1	0.15	1	15/5/15	SA-1	LX-1		本発明
. 2	2	0.15	1	15/5/15	SA — 1	LK-1	-	本発明
3	3	0.15	1	15/5/15	SA 1	LXI		本発明
4	4	0.15	1	15/5/15	SA 1	LX-1	-	本発明
5	5	0.15	11	15/5/15	SA 1	LX1	-	本発明
6	- 6	0.15	1	15/5/15	SA 1	LX 1	-	本発明
7	7	0.15	1	15/5/15	SA 1	LX1		本発明
8	8	0.15	1	15/0/20	SA 1	し メー 1		本羟時
60	8	0.15	1	15/5/15	\$A 1	i.K — 1		本発明
10	8	0 15	1	15/5/15	SA 2	{.X.—1	~~~	本発明
11	8	0 15	1	15/10/10	SA 1	£X1		本発明
12	- 8	0.15	1	15/15/5	SA 1	LX-1	_	本発明
13	8	0.15	1	15/15/0	SA 1	(X1	-	比較例
14	8	0.15	2	10/10/10	\$A - 1	£X−1		本発明
15	8	0.15	2	10/10/2	SA 1	LX 1		比較例
16	9	0.15	1	15/5/15	SA — 1	LX 1		本発明
17	10	0.15	1	15/5/15	5A 1	LX 1		本発明
18	11	0.15	1	15/5/15	SA 1	£X 1	-	本発明
19	12	0.15	1	15/5/15	5A 1	£X — 1	-	本発明
20	13	0.15	1	15/5/15	SA1	LX-1	_	本発明
21	14	0.15	1	15/5/15	\$A — 1	LX-1		本発明
2.2	15	0.15	1	15/5/15	SA 1	LX-1	_	本発明
23	15	0.15	1	15/10/10	1 — A2	LX1		本発明
24	15	0.15	. 1	15/15/5	SA 1	LX 1	***	比較例
25	15	0.15	1	15/15/0	SA 1	LX - 1	-	比較例
26	15	0.15	2	10/10/10	SA — 1	LX — 1	-	本発明
27	15	0.15	2	10/10/2	\$A - 1	LX 1		比較例
28	16	0.15	- 1	15/5/15	SA 1	LX1	-	本発明
29	8	0.15	1	15/5/15	SA-1	LX 1	-	本発尿
30	- 8	0.15	1	15/5/15	SA - 2	LX — 1		本発明
31	- 8	0.15	1	15/10/2	5k – 2	LX-1	-	比較的
32	- 8	0.05	1	15/5/15	SA 1	LX-!		本発明
33	8	3.00	ı	15/5/15	SA 1	LX - 1		本発明
34	- 8	0.15	1	3/1/3	SA 1	LX j	~,	比較例
35	8	0.15	1 1	25/10/25	SA 1	LX 1	_	本発明
36	2	0.15	1	15/5/15		LX-1	-	本発明
37	8	0.15	1	15/5/15	_	LX-1	~	本発明
38	15	0.15	1	15/5/15		LX-1		本発明
39	8	0.15	1	15/5/15	SA 1			本発明
40	8	0.15	1	15/5/15	SA 1	LX 1	P1	本美明
41	2	0.15	1	15/5/15	SA 1	LX-1	P-2	本発明
42	8	0.15	ſ	15/5/15	SA — 1	LX-1	P-2	本発明
43	15	0.15	1	15/5/15	SA — 1	LX - 1	P-2	本発明

【0139】《各顔料インクの特性値の測定》上記作製した各顔料インクについて、下記の各特性値の測定を行い、得られた結果を表3に示す。

25

【0140】〈動的表面張力の測定〉上記調製した各インクについて、振動ジェット法により動的表面張力を測定した。

【0141】〈静的表面張力の測定〉上記調製した各インクについて、垂直板法(ウィルヘルミー法)を用いて 静的表面張力を測定した。

【0142】 (p Hの測定) 常法に従い、p Hを測定し 40 再分散係数を求めた。 た。 【0146】 (顔料料

【0143】〈顔料インクの二次平均粒子径の測定〉上 記調製した各顔料インクを1000倍に希釈した後、マルバーン社製ゼータサイザー1000を用いて、二次粒子径測定を行った。 【0144】〈再分散係数の測定〉各インクを1ml採取し、これを洗浄済みのシャーレ上に均一に広げた後、常温、常湿下で1週間放置して、乾燥する。次いで、乾燥物に1mlの水を添加し、ガラス棒を用いて、2分間攪拌して再分散させて、乾燥前及び再分散後のインク中の顔料粒子の体積平均粒子径を下記の方法で測定した。

【0145】体積平均粒子径の測定は、乾燥前後の各インクを1000倍に希釈した後、マルバーン社製ゼータサイザー1000を用いて測定し、前記式(1)に従い再分散係数を求めた。

【0146】 (顔料粒子のゼータ電位の測定) 顔料インク液を、1000倍に希釈した後、ELS+800 (大塚電子(株)製) を用いて測定した。

[0147]

【表3】

2     2     38     36     2     8.0     63     2.2     -46     本       3     3     39     36     3     8.0     61     1.9     -35     本	4 明明明明
1   1   39   36   3   8.0   68   2.4   -34   本名   2   2   38   36   2   8.0   63   2.2   -46   木名   3   3   3   3   3   3   3   3   3	明
2 2 38 36 2 8.0 63 2.2 -46 本 3 3 39 36 3 8.0 61 1.9 -35 本	明
3 3 39 36 3 8.0 61 1.9 -35 🕸	朝
	判
5 5 39 36 3 8.0 55 3.8 -54 本	
6 6 39 36 3 8.0 53 1.6 -57 本	朝
	半明
	€明
	半明
	半明
	针明
	半明
	交例
	铯明.
15 8 59 36 23 8.0 58 3.1 -62 比	交例
	観
17 10 39 36 3 8.0 95 1.7 -35 本	664
18 11 38 36 2 8.0 55 1.1 -57 本	到
	铫
	钳
21 14 39 37 2 8.0 62 3.2 -41 本	钙
22 15 43 36 7 8.0 52 1.9 -58 45	•明
23 15 46 37 9 8.0 59 1.9 -51 本	£ 6.5
24 15 48 37 11 8.0 54 2.5 -59 比	交例
25   15   60   37   23   8.0   58   3.1   -61   E	交例
	铫
27 15 56 36 20 8.0 58 3.3 60 比	文例
	钾
29 8 39 36 3 6.0 55 1.8 -59 本	半明
30 8 36 27 9 8.0 55 1.9 -61 本	き明
	交例
	半明
	老明
	交例
	神
	到
	半明
38 15 38 35 3 8.0 53 1.8 -62 本	半明
	287
	丰明
	半明
	丰料
43 15 42 35 7 8.0 55 1.9 -60 本	€明

# 【0148】《マゼンタ画像の形成及び評価》

27

(画像出力) 得られた各マゼンタ顔料インクをインクカ ートリッジの収納した後、ノズル孔径 2 0 μm、駆動周 波数12kHz、1色当たりのノズル数128、同色間 のノズル密度180dpiであるピエゾ型ヘッドを搭載 し、最大記録密度720×720dpiのオンデマンド 型のインクジェットプリンタを使用して、コニカ(株) 製インクジェットペーパー フォトライクQPに画像を 出力した。なお、本発明で言うdpiとは、2.54c m (1 i n c h) 当たりのドット数をいう。出力画像と 40 存率 {(室内保存後の反射濃度)÷(室内保存前の反射 しては、出力濃度を0%から100%の間を16段階に 分割したウェッジ画像(各濃度について3cm×3cm のパッチ状に出力)を用いた。また、同じ画像データ を、デジタルミニラボQD-21 PLUS (コニカ 製) を用い、コニカカラーQAペーパータイプA7上に 出力し、現像処理して比較用のカラー銀塩写真画像を作 成し、下記の評価を行った。

【0149】(耐光性の評価)耐光性については、上記 作成した画像のうち、反射濃度が約1.0のウェッジ画 像を用い、キセノン・フェードメーター中にて70,0 50 4:銀塩写真と同等と評価した人が15人~17人

001uxのキセノン光を240時間照射した後、反射 濃度の残存率{(キセノン光照射後の反射濃度)÷(キ セノン光照射前の反射濃度)×100(%) ] を算出し た。

【0150】(室内褪色性:酸化性ガス耐性の評価)酸 化性ガス耐性の評価は、各マゼンタ画像を、オフィス (室温25℃)の壁に外部直射日光が画像に直接当たら ないように張り付け、外気を強制的、かつ連続的に流入 し暴露する環境下で4か月間保存した後、反射濃度の残 濃度)×100(%)}を算出した。

【0151】(光沢性の評価)光沢についても、銀塩写 真同等の光沢が得られたか否かを判定するため、上記で 作成したウェッジ画像を、同時に作成した比較用のカラ 一銀塩写真画像と比較評価した。評価は20人の一般評 価者による目視評価を行い、以下の基準に則り判定し た。

#### [0152]

5:銀塩写真と同等と評価した人が18人以上

3:銀塩写真と同等と評価した人が11人~14人

2:銀塩写真と同等と評価した人が8人~10人

1:銀塩写真と同等と評価した人が7人以下

(透明感の評価)透明感についても、その画像が銀塩写真と同等の透明感が得られたか否かを判定するため、上記で作成したウェッジ画像を、同時に作成した比較用のカラー銀塩写真画像と比較評価した。評価は20人の一般評価者による目視評価を行い、以下の基準に則り判定した。

\* [0153]

5:銀塩写真と同等と評価した人が18人以上

4:銀塩写真と同等と評価した人が15人~17人

3:銀塩写真と同等と評価した人が11人~14人

2:銀塩写真と同等と評価した人が8人~10人

1:銀塩写真と同等と評価した人が7人以下

以上により得られた評価結果を、表4に示す。

[0154]

【表 4 】

#T bil / s b	* 【衣柱】   山土市伊木等師				
顔料インク	271.44.44.48.48.48	出力画像の評価		NS 00 PM	備 考
무畓	耐光性(%)	室内褪色性(%)			ON
1	92	95	3	3	本発明
2	95	96	3	4	本発明
3	90	94	3	3	本発明
4	96	96	4	4	本発明
5	96	96	3	3	本発明
6	96	97	4	5	本発明
7	97	95	5	4	本発明
8	96	96	5	5	本発明
9	98	94	5	4	本発明
10	97	96	4	4	本発明
11	95	94	4	3	本発明
12	93	96	3	3	本発明
13	88	89	7	3	比較例
14	97	96	5	4	本発明
15	93	87	2	3	比較例
16	97	96	3	3	本発明
17	96	96	3	3	本発明
18	97	95	4	4	本発明
19	96	96	4	4	本発明
20	95	96	4	4	本発明
21	95	96	3	3	本発明
22	97	94	4	4	本発明
23	96	95	3	3	本発明
24	90	89	3	2	比較例
25	89	88	2	3	比較例
26	97	99	5	4	本発明
27	88	88	2	3	比較例
28	97	94	3	3	本発明
29	96	96	4	3	本発明
30	95	96	3 2	4	本発明
31	87	88	<u> </u>	2	比較例
32	97	95	5	4	本発明
33	97	94	3	3	本発明
34	87	89	2	2	比較例
35	96	95	4	3	本発明
36	97	95	3	3	本発明
37	97	96	4	4	本発明
38	96	94	4	4	本発明
39	97	96	5	4	本発明
40	96	95	5	4	本発明
41	97	99	5	4	本発明
42	97	99	5	5	本発明
43	96	99	5	4	本発明

【0155】表4より明らかなように、本発明の動的表面張力が32~50mN/mで、かつ動的表面張力と静的表面張力との差が10mN/m以下である顔料インクは、比較例に対し、カラー銀塩写真画像と同等以上の光沢性、透明性を有し、かつ耐光性、室内褪色性に優れていることが判る。更に、本発明の効果は、顔料として、自己分散顔料粒子あるいは樹脂被覆顔料粒子を用いること、pH、静的表面張力、顔料粒子の粒径、ゼータ電位を本発明で規定する範囲とすること。界面活性剤を用い

ること、多価金属イオンを規定量以下とすること、インク溶剤量をコントロールすること、水溶性高分子を用いることにより、その効果がより一層発揮されていることを確認することができた。

# 【0156】 実施例2

いることが判る。更に、本発明の効果は、顔料として、 (顔料インクセットの作製)実施例1で調製したマゼン 自己分散顔料粒子あるいは樹脂被覆顔料粒子を用いるこ タ顔料分散液8の調製方法に準じて、イエロー分散液は と、pH、静的表面張力、顔料粒子の粒径、ゼータ電位 C.1.ピグメントイエロー128とそのスルホン化 を本発明で規定する範囲とすること、界面活性剤を用い 50 物、シアン分散液はC.1.ピグメントブルー5:3と スルホフタロシアニン(スルホン化率1.5)を用いて 調製した。また、ブラック分散液は、イエロー分散液、 マゼンタ分散液、シアン分散液を適宜混合して調製し た。それらの各分散液を用いて、実施例1に記載の顔料 インク8、10、13の調製方法に準じて、インクセッ ト1、2、3を調製した。

【0157】次いで、実施例1で調製したマゼンタ顔料 分散液 15の調製方法に準じて、イエロー分散液はC. ピグメントイエロー128、シアン分散液はC. ンブラックを用いて、各色分散液を調製した後、実施例 1に記載の顔料インク22、25の調製方法に準じて、 インクセット4、5を調製した。

\*【0158】次いで、実施例1で調製したマゼンタ顔料 分散液4の調製方法に準じて、イエロー分散液は€.

I. ピグメントイエロー128、シアン分散液はC.

I. ピグメントブルー5:3、ブラック分散液はカーボ ンブラックを用いて、各色分散液を調製した後、実施例 1に記載の顔料インク4の調製方法に準じて、インクセ ット6を調製した。

【0159】以上により作製した顔料インクセット1~ 6の各顔料粒子について、実施例1に記載の方法に従 1. ピグメントブルー5:3、ブラック分散液はカーボ 10 い、動的表面張力、静的表面張力及び表面張力差を測定 し、得られた結果を表5に示す。

[0160]

[表 5]

周級 レ/ニョ		- 1.	13(0)		,
顔料インク	顔料インク	各頭	料インクの特性	値	
セット番号	番号	動的表面張力	静的表面强力	装面張力差	備考
E 7 F mar 79	#3.73	(mN/m)	(mN/m)	(mN/m)	
	8	38	35	3	
1	Y-1	39	36	3	本発明
1	C-1	36	32	4	华光学
	B-1	38	35	3	
	10	40	36	4	
2	Y 2	42	39	3	
4	C-2	41	37	4	本発明
	B 2	41	37	4	
	13	63	37	26	
3	Y-3	65	38	27	LL ## 15
3	C-3	62	36	26	比較例
	8-3	64	37	27	
	22	43	36	7	
	Y-4	44	36	8	27% OF
4	C-4	44	37	7	本発明
	8-4	43	36	7	1
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	25	60	37	23	
5	Y5	63	39	24	LL
5	C-5	62	37	25	比較例
	8-5	61	38	(mN/m)  3  4  3  4  3  4  26  27  26  27  7  8  7  23  24	
	4	40	36	4	
e	Y-6	41	36	5	+ > 1
6	€-6	40	35	5	本発明
	B-6	41	37	4	

#### 【0161】《画像出力及び評価》

(画像出力) 得られた各顔料インクセットをインクカー トリッジの収納した後、ノズル孔径20μm、駆動周波 数12kH2、1色当たりのノズル数128、同色間の ノズル密度180dpiであるピエゾ型ヘッドを搭載 し、最大記録密度720×720dpiのオンデマンド 型のインクジェットプリンタを使用して、コニカ(株) 製インクジェットペーパー フォトライクQPに画像を 出力した。

【0162】出力画像としては、出力濃度を0%から1 00%の間を16段階に分割したウェッジ画像(各濃度 50

40 について3cm×3cmのパッチ状に出力)と財団法人 ・日本規格協会発行の高精細カラーデジタル標準画像デ ータ「N5・自転車」(1995年12月発行)を出力 画像として使用した。また、同じ画像を、デジタルミニ ラボQD-21 PLUS (コニカ製)を用い、コニカ カラーQAペーパータイプA7上に出力し、現像処理し て比較用のカラー銀塩写真画像を作成し、実施例1に記 載の方法で、耐光性、室内褪色性、光沢性、透明感及び 下記に記載の総合画質評価を行った。なお、耐光性及び 室内褪色性は、各色インクの平均残存率で表示した。

【0163】(総合画質評価)上記方法で画像形成を行

った財団法人・日本規格協会発行の高精細カラーデジタ ル標準画像データ「N5・自転車」(1995年12月 発行)を出力画像について、任意に10人のパネラーを 選び、目視観察にて、下記の基準に則り質感の評価を行 った。なお、評価時の視距離は300~400mmで、 照度は1000±50ルックスとした。

#### [0164]

5:出力画像に、質感、深み、透明感があり、写真画像 に匹敵する画質である

4:出力画像に、質感、深み、透明感が感じられ、写真 10 【0166】 画像に近似の画質である

\* 3:出力画像に、質感、深み、透明感が若干不足し、僅 かに写真画像に劣る画質である

2:出力画像に、質感、深み、透明感が不足し、写真画 像に劣る画質である

1:出力画像に、質感、深み、透明感が全くなく、写真 画像とはかけ離れた画質である

なお、評価は各パネラーの評価値を平均して、その値を 四捨五入して表示した。

【0165】以上により得られた結果を表6に示す。

\* 【表 6 】

顔料インク		出力画像の評価				
セット番号	耐光性(%)	室内褪色性(%)	光沢性	透明感	総合画質	備考
1	97	96	5	5	5	本発明
5	97	98	5	5	4	本発明
3	86	87	2	2	2	比較例
4	97	96	5	4	4	本発明
5	87	86	2	2	2	比較例
6	96	97	4	5	4	本発明

【0167】表6より明らかなように、実施例1の結果 20※り一層発揮されていることを確認することができた。 と同様に、Y、M、C、Kの多色インクにおいても、本 発明の動的表面張力が32~50mN/mで、かつ動的 表面張力と静的表面張力との差が10mN/m以下であ る顔料インクセットは、比較例に対し、カラー銀塩写真 画像と同等以上の耐光性、室内褪色性、光沢性、透明性 を有し、かつ総合画質に優れていることが判る。更に、 本発明の効果は、顔料として、自己分散顔料粒子あるい は樹脂被覆顔料粒子を用いることにより、その効果がよ※

# [0168]

【発明の効果】本発明により、インクジェット記録画像 の光沢性、透明感に優れ、かつ耐光性、室内褪色性が改 良されたインクジェット用顔料インクとそれを用いたイ ンクジェットカートリッジ、インクジェット画像記録方 法及びインクジェット記録画像を提供することができ た。

# フロントページの続き

Fターム(参考) 2C056 EA13 FC02

2H086 BA52 BA55 BA59 BA60 BA62 4J039 BA12 BC09 BC13 BC14 BC15 BEO1 BE12 BE22 BE28 BE29 BE30 CA06 EA33 EA35 GA24